

☑ my account

🕝 learning center

ૂ patent cart

📜 document ca

home

searching w

patents v

documents 😪

toc journal watch

Format Examples

US Patent

US6024053 or 6024053

US Design Patent

D0318249

US Plant Patents

PP8901

US Reissue

RE35312

US SIR

H1523

US Patent Applications

20020012233

World Patents

WO04001234 or WO2004012345

European

EP1067252

Great Britain

GB2018332

German DE29980239

Nerac Document Number (NDN)

certain NDN numbers can be used

for patents

view examples



📦 Patent Ordering

Help

Enter Patent Type and Number:

GO

Add patent to cart automatically. If you uncheck this box then you must *click on* Publication number and view abstract to Add to Cart.

2 Patent(s) in Cart

optional reference note

Patent Abstract

Already in cart

GER 1994-05-19 04238216 NEW QUATERNARY AMINO:POLY:OL(S) - USEFUL IN PRODN OF ANTISTATIC AGENTS FOR TISSUE AND TEXTILE SURFACES

INVENTOR- BIERMANN MANFRED DR DE

APPLICANT- HENKEL KGAA DE PATENT NUMBER- 04238216/DE-A1

PATENT APPLICATION NUMBER- 04238216

DATE FILED- 1992-11-12

DOCUMENT TYPE- A1, DOCUMENT LAID OPEN (FIRST

PUBLICATION)

PUBLICATION DATE- 1994-05-19

INTERNATIONAL PATENT CLASS- C07C21590;

D06M013463; C09K00316; C11D00162; B01F01718; A61K007075; A61K00750K6B; C07C21590; C09K00316;

D06M013463

PATENT APPLICATION PRIORITY- 4238216, A

PRIORITY COUNTRY CODE- DE, Germany, Ged. Rep. of

PRIORITY DATE- 1992-11-12

FILING LANGUAGE- German

LANGUAGE- German NDN- 203-0314-6846-5

Quaternary aminopolyols (I), prepd. by (a) subjecting epoxide cpds. to a ring-opening reaction with an amino sugar of formula ZNHR1 (where Z is a glycoside or oligoglycoside residue with 1-10 glucose units, and R1 is H, 1-18C alkyl or 1-18C hydroxyalkyl) and (b) quaternising the prod. with an alkylating agent or an alkylene oxide, are new.

EXEMPLARY CLAIMS- 1. Quaternierte Aminopolyole, thus available that one A) epoxy connections with Aminozuckern of the formula (I), 2. NH-g 1 in Z for glykosid-or Oligoglykosidrestwith 1 to 10 Glykoseeinheiten and g 1 for hydrogen, alkyl-or hydroxyalkyl remainder with 1 to 18 carbon atoms stands, to a ring opening subjects and for b) afterwards in actually well-known way withalkylating agents or alkyl oxides quaterniert. 2. Procedure for the production of quaternierten Aminopolyolen, with which one A) epoxy connections with Aminozuckern of the formula (I), 3. NH-g 1 in Z for glykosid-or Oligoglykosidrestwith 1 to 10 Glykoseeinheiten and g 1 for hydrogen, alkyl-or hydroxyalkyl remainder with 1 to 18 carbon atoms stands, to a ring opening subjects and for b) afterwards in actually wellknown way withalkylating agents or alkyl oxides quaterniert. 3. Procedure according to requirement 2, by the fact characterized that one Epoxide of olefinen of the formula (II) use t, R2-CH = CH -R3 (II) in the R2 for a linear or for branched alkyl residue with 1 to22 carbon atoms and R3 for hydrogen or R2 stands. 4. Procedure according to requirement 2, by it characterized that one uses Epoxide of insatiated fatty acid low alkylstar of the formula (III), R4CO-OR5 (III) X DE 42 38 216 AI in the R4CO for an insatiated acyl radical by 16 to 22 carbon atoms and R5 for a linear or branched alkyl residue by 1 to 4 carbon atoms stands. 5. Procedure according to requirement 2, thus gekenn- 5 draws that one uses Epoxide of insatiated Fettsaeureglycerinesternof the formula (IV), I CH-O-COR7 (IV) I CHo"-COR8 in the R6CO, R7CO and R8CO independently of in-oA other for insatiated acyl radicals with 16 to 24 carbon atoms stands. 6. Procedure according to requirement 2, by the factcharacterized that one as Aminozucker Glucamin or N-Methylglucamin begins. 7. Procedure according to requirement 2, by the factcharacterized that one the Epoxide and the Aminozukker in the molecular relationship of 1: 0,5 to 1: 1,5 related

NO-DESCRIPTORS

proceed to checkout

Nerac, Inc. One Technology Drive . Tolland, CT Phone (860) 872-7000 Fax (860) 875-1749 ©1995-2003 All Rights Reserved . <u>Privacy Statement</u> . <u>Report a Problem</u>



(19) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Offenlegungsschrift

₁₀ DE 42 38 216 A 1

(51) Int. Cl.5: C 07 C 215/90 D 06 M 13/463

C 09 K 3/16 // C11D 1/62,B01F 17/18,A61K 7/075



DEUTSCHES PATENTAMT Aktenzeichen:

P 42 38 216.5

Anmeldetag:

12.11.92

43 Offenlegungstag:

19. 5.94

(71) Anmelder:

Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE

② Erfinder:

Behler, Ansgar, Dr., 4250 Bottrop, DE; Biermann, Manfred, Dr., 4330 Mülheim, DE; Daute, Peter, Dr., 4300 Essen, DE; Fabry, Bernd, Dr., 4052 Korschenbroich, DE; Hensen, Hermann, Dr., 5657 Haan, DE; Hill, Karlheinz, Dr., 4006 Erkrath, DE; Wegener, Ingo, 4000 Düsseldorf, DE; Weuthen, Manfred, Dr., 5650 Solingen, DE

(54) Quaternierte Aminopolyole

- Neuartige quaternierte Aminopolyole lassen sich herstellen, indem man
 - a) Epoxidverbindungen mit Aminozuckern der Formel (I), Z-NH-R1
 - in der Z für einen Glykosid- oder Oligoglykosidrest mit 1 bis $10\,$ Glykoseeinheiten und $R^1\,$ für Wasserstoff, einen Alkyloder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen steht, einer Ringöffnung unterwirft und
 - b) anschließend in an sich bekannter Weise mit Alkylierungsmitteln quaterniert.
 - Die Produkte eignen sich zur Herstellung von Antistatika für textile Flächengebilde.

Beschreibung

Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft neuartige quaternierte Aminopolyole, ein Verfahren zu ihrer Herstellung, bei dem man zunächst Epoxidverbindungen mit Aminozuckern einer Ringöffnung unterwirft und anschließend die resultierenden Aminopolyole quaterniert sowie die Ver- 10 lagerungsprodukte von Sauerstoff an terminale (alpha-) wendung dieser Produkte zur Herstellung von Antistatika.

Stand der Technik

Kationische Tenside vom Typ der Tetraalkylammoniumsalze stellen in Abhängigkeit ihres Substitutionsmusters wichtige Bestandteile von so unterschiedlichen Produkten wie Weichspülmitteln, Haarpflegemitteln, Antistatika und Sanitärreinigern dar. Ein wesentlicher Nachteil dieser Produkte besteht jedoch darin, daß sie nicht ohne weiteres zu stabilen Dispersionen hohen Feststoffgehaltes und niedriger Viskosität verarbeiten werden können [C.R. CESIO Welttensidkongreß, Paris, Bd. II, 76 (1984)]. Mit dem Einsatz typischer Tetraalkylammoniumsalze, wie beispielsweise dem Dimethyldistearylammoniumchlorid, sind somit hohe Kosten für Abfüllung, Lagerung und Transport der verdünnten wäßrigen Zubereitungen verbunden.

Die Aufgabe der Erfindung bestand somit darin, neue 30 kationische Tenside zu entwickeln, die frei von den geschilderten Nachteilen sind.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind quaternierte Aminopolyole, die man dadurch erhält, daß man

a) Epoxidverbindungen mit Aminozuckern der Formel(I),

$$Z-NH-R^1$$
 (1)

in der Z für einen reduzierten Glykosid- oder Oli-R1 für Wasserstoff, einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen steht, einer Ringöffnung unterwirft und

b) anschließend in an sich bekannter Weise mit Alkylierungsmitteln oder Alkylenoxiden quaterniert.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die erfindungsgemäßen kationischen Tenside eine hohe Kaltwasserdispergierbarkeit aufweisen und sich problemlos zu hochkonzentrierten, niedrigviskosen Dispersionen 55 verarbeiten lassen. Die quaternierten Aminopolyole zeichnen sich ferner durch ausgezeichnete antistatische und netzende Eigenschaften sowie eine zufriedenstellende biologische Abbaubarkeit aus.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft ein 60 Verfahren zur Herstellung von quaternierten Aminopolyolen, bei dem man

a) Epoxidverbindungen mit Aminozuckern der Formel(I),

in der Z für einen reduzierten Glykosid- oder Oligoglykosidrest mit 1 bis 10 Glykoseeinheiten und RI für Wasserstoff, einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen steht, einer Ringöffnung unterwirft und

b) anschließend in an sich bekannter Weise mit Alkylierungsmitteln oder Alkylenoxiden quaterniert.

Als Epoxidverbindungen kommen beispielsweise Anoder innenständige (i-) Olefine in Betracht, die der Formel (II) folgen,

$$R^2-CH=CH-R^3$$
 (II)

in der R2 für einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen und R3 für Wasserstoff oder R2 steht.

Typische Beispiele sind Epoxide von 1-Octen, 2-Octen, 1-Decen, 2-Decen, 3-Decen, 4-Decen, 1-Dodecen, 2-Dodecen, 3-Dodecen, 4-Dodecen, 5-Dodecen, 6-Dodecen, 1-Tetradecen, 2-Tetradecen, 3-Tetradecen, 4-Tetradecen, 5-Tetradecen, 6-Tetradecen, 7-Tetradecen, 1-Octadecen, 2-Octadecen, 3-Octadecen, 4-Octadecen, 5-Octadecen, 6-Octadecen, 7-Octadecen und 8-Octadecen sowie deren technischen Mischungen. Vorzugsweise werden alpha- bzw. i-Olefine eingesetzt, die in Summe 8 bis 18 Kohlenstoffatome aufweisen.

Als weitere Einsatzstoffe kommen Epoxide einfach oder mehrfach ungesättigter Fettsäureniedrigalkylester der Formel (III) in Betracht,

35 in der R⁴CO für einen ungesättigten Acylrest mit 16 bis 22 Kohlenstoffatomen und R5 für einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

steht. Typische Beispiele sind epoxidierte Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butylester von Palmoleinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolsäure, Linolensäure, Gadoleinsäure und Erucasäure sowie deren technischen Mischungen. Die eingesetzten Epoxide können vollständig epoxidiert vorliegen, sie können jedoch auch noch goglykosidrest mit 1 bis 10 Glykoseeinheiten und 45 Doppelbindungen enthalten; vorzugsweise liegt der Epoxidierungsgrad - bezogen auf die zur Verfügung stehenden Doppelbindungen - bei 50 bis 100 und ins besondere 70 bis 95%. Da zur Herstellung der epoxidierten Fettsäureester üblicherweise technische Schnitte ungesättigter Fettsäureniedrigalkylester herangezogen werden, die noch gesättigte Anteile enthalten, können die Einsatzepoxide folglich ebenfalls geringe Anteile gesättigter Fettsäureniedrigalkylester aufweisen. Das bevorzugte Einsatzmaterial ist Ölsäuremethylesterepoxid Epoxidsauerstoffgehalt von 4,5 mit einem 5,1 Gew.-%.

Als weitere Einsatzstoffe kommen schließlich Epoxide ungesättigter Fettsäureglycerinester der Formel (IV) in Betracht,

55

in der R5CO, R6CO und R7CO unabhängig voneinander für ungesättigte Acylreste mit 16 bis 24 Kohlenstoffatomen stehen.

Typische Beispiele sind Epoxide von ungesättigten 15 Triglyceriden pflanzlicher oder tierischer Herkunft, wie etwa Sojaöl, Rüböl, Olivenöl, Sonnenblumenöl, Baumwollsaatöl, Erdnußöl, Leinöl, Rindertalg oder Fischöl. Auch diese Einsatzstoffe können gesättigte Anteile enthalten; üblicherweise werden jedoch Epoxide solcher 20 Fettsäureglycerinester eingesetzt, die eine Iodzahl im Bereich von 50 bis 150, vorzugsweise 85 bis 140 aufweisen. Wie schon zuvor geschildert, kommen als Einsatzstoffe sowohl vollständig, wie auch partiell epoxidierte Ester in Betracht. Bevorzugter Einsatzstoff ist epoxi- 25 diertes Sojaöl mit einem Epoxidsauerstoffgehalt von 4,5 bis 6,8 Gew.-%.

Als Nucleophile für die Ringöffnung der genannten Einsatzepoxide dienen Aminozucker. Hierbei handelt es sich um bekannte Stoffe, die man mit Hilfe einschlägiger 30 Verfahren der präparativen organischen Chemie erhalten kann. Ein Verfahren zu ihrer Herstellung besteht beispielsweise darin, Mono-, Di- oder Oligosaccharide in Gegenwart von Ammoniak oder einem primären Amin bzw. Alkanolamin einer reduktiven Aminierung 35 zu unterwerfen. Die Zuckerkomponente kann sich beispielsweise von Mannose, Lactose oder insbesondere Glucose, die Aminkomponente von einem Alkylamin mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen oder einem Alkanolamin mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen ableiten. Die bevor- 40 zugten Aminozucker sind N-Methylglucamin, N-Ethylglucamin und N-Hydroxyethylglucamin.

Üblicherweise können die Epoxide und die Aminozucker im molaren Verhältnis von 1:0,5 bis 1:1,5, vorzugsweise 1 0,9 bis 1:1,1 - bezogen auf den Epoxidge- 45 halt - eingesetzt werden.

Im Hinblick auf eine möglichst kurze Reaktionszeit empfiehlt es sich, die Ringöffnungsreaktion bei Temperaturen von 80 bis 150, vorzugsweise 110 bis 130°C durchzuführen. Die Ringöffnung kann in Abwesenheit 50 von Lösungsmitteln durchgeführt werden. Im Rahmen einer besonderen Ausführungsform der Erfindung werden jedoch organische Lösungsmittel und dabei insbesondere kurzkettige Alkohole, wie beispielsweise Isopropylalkohol eingesetzt.

Die Quaternierung der Aminopolyole kann in an sich bekannter Weise mit Hilfe von Alkylierungsmitteln oder Alkylenoxiden durchgeführt werden.

Als Alkylierungsmittel kommen beispielsweise Methylhalogenide, insbesondere Methylchlorid, Dialkylsul- 60 fate, insbesondere Dimethylsulfat sowie Dimethylphosphat in Betracht. Üblicherweise werden die Alkylierungsmittel unterstöchiometrisch eingesetzt, um eine möglichst vollstär.Jige Abreaktion sicherzustellen. Typischerweise kann das molare Verhältnis von Aminopo- 65 lyol und Alkylierungsmittel 1:0,5 bis 1:1, vorzugsweise 1:0,6 bis 1:0,95 betragen. Es findet beinahe ausschließlich eine Alkylierung des Aminstickstoffs statt; das Pro-

dukt liegt als Kation mit der Abgangsgruppe des Alkylierungsmittels als Gegenion vor.

Die Quaternierung kann des weiteren auch mit Hilfe von Alkylenoxiden, namentlich Ethylen- und/oder Propylenoxid erfolgen. Die Reaktion wird in Gegenwart einer wäßrigen Säure durchgeführt, da andernfalls nur eine Alkoxylierung des Aminozuckers stattfinden würde. Als Säure kommen hierfür insbesondere Phosphorsäure, daneben auch Carbonsäuren wie beispielsweise Essigsäure, Milchsäure oder Citronensäure in Betracht. Üblicherweise werden die Aminopolysle und die Alkylenoxide im molaren Verhältnis von 1:1 bis 1:10, vorzugsweise 1:5 bis 1:7 eingesetzt. Die Alkylenoxide können dabei nacheinander ("Blockquaternierung") oder als Mischungen ("random-Quaternierung") eingesetzt werden. Bei dieser Reaktion kommt es überwiegend zum Aufbau einer Polyetherkette am positivierten Aminstickstoff; als Gegenion fungiert das Anion der eingesetzten wäßrigen Säure. In untergeordneten Mengen können die Quaternierungsprodukte ferner Addukte der Alkylenoxide an die Hydroxylgruppen des Aminopolyols enthalten.

Die Reaktion kann in einer geschlossenen Rührapparatur oder einem Druckreaktor durchgeführt werden. In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung wird die Quaternierung in Anwesenheit eines kurzkettigen aliphatischen Alkohols, beispielsweise Isopropylalkohol oder n-Propylalkohol, durchgeführt. Die Menge dieses Lösungsmittels ist an sich unkritisch und wird nach oben sinnvoll durch ökonomische Betrachtungen begrenzt, da es nach der Reaktion wieder abgetrennt werden

Üblicherweise kann die Quaternierung bei einer Temperatur im Bereich von 30 bis 100, vorzugsweise 50 bis 90°C und einem Druck von 1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 7 bar durchgeführt werden.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen quaternierten Aminopolyole sind leicht in kaltem Wasser dispergierbar und gut biologisch abbaubar. Sie lassen sich problemlos zu wäßrigen Konzentraten einer niedrigen Viskosität verarbeiten und eignen sich zur antistatischen Ausrüstung von Geweben und Textilien.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft daher ihre Verwendung zur Herstellung von Antistatika für textile Flächengebilde, wie Textilien, Gewebe, Gewirke oder Garne, in denen sie in Mengen von 1 bis 90, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - enthalten sein können.

Die folgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn darauf einzuschränken.

Beispiele

Beispiel 1

a) Ringöffnung

In einem 1-l-Dreihalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Rückflußkühler wurde eine Mischung von 88 g (0,33 (Epoxidsauerstoffgehalt 1-Hexadecenepoxid 6,02 Gew.-%) und 195 g (1 mol) N-Methylglucamin vorgelegt und auf 130°C erhitzt. Innerhalb von 30 min wurden weitere 175 g (0,66 mol) 1-Hexadecenepoxid zuge25

35

45

55

5

tropft, wobei die Temperatur auf 135 bis 140°C anstieg. Nach Beendigung der Epoxidzugabe wurde der Reaktionsansatz weitere 30 min bei 130°C gerührt. Das Aminopolyol wurde in praktisch quantitativer Ausbeute als hellgelber Feststoff erhalten; der Restepoxidsauerstoffgehalt betrug 0,1 Gew.-%.

b) Quaternierung

In einem 1-1-Dreihalskolben mit Rührer, Tropftrichter und Rückflußkühler wurde eine Mischung von 435 g (1 mol) des Aminopolyols aus Beispiel 1a in 150 ml Isopropylalkohol vorgelegt und unter Rühren auf 45°C erhitzt. Innerhalb von 2 h wurden 119 g (0,95 mol) Dimethylsulfat zugetropft. Nach Beendigung der Zugabe wurde die Mischung weitere 2 h bei 60°C gerührt und nichtumgesetztes DM durch Zusatz von 4 g (0,05 mol) Glycin zerstört. Anschließend wurde das Lösungsmittel im Wasserstrahlvakuum abgetrennt. Die Ausbeute an methylquaterniertem Aminopolyol in Form des Methylsulfat-20 Salzes betrug 97% der Theorie.

Beispiel 2

a) Ringöffnung

Beispiel 1a wurde unter Einsatz von insgesamt 198 g (1 mol) 1-Dodecenepoxid (Epoxidsauerstoffgehalt: 8,1 Gew.-%) und 195 g (1 mol) N-Methylglucamin wiederholt. Das Aminopolyol wurde in praktisch quantitativer Ausbeute als hellgelber kristalliner Feststoff erhalten; der Restepoxidsauerstoffgehalt betrug 0,1 Gew.-%.

b) Quaternierung

Beispiel 1b wurde unter Einsatz von 379 g (1 mol) Aminopolyol aus Beispiel 2a und 119 g (0,95 mol) Dimethylsulfat wiederholt. Die Ausbeute an methylquaterniertem Aminopolyol in Form des Methylsulfat-Salzes 40 betrug 95% der Theorie.

Beispiel 3

a) Ringöffnung

Beispiel 1a wurde unter Einsatz von insgesamt 312 g (1 mol) Ölsäuremethylesterepoxid (Edenor® Me-TiO₅-Epoxid, Epoxidsauerstoffgehalt 5,1 Gew.-%, Henkel KGaA, Düsseldorf/FRG) und 195 g (1 mol) N-Methylglucamin wiederholt. Das Aminopolyol wurde in praktisch quantitativer Ausbeute als hellgelb gefärbtes Öl erhalten; der Restpoxidsauerstoffgehalt betrug 0,1 Gew.-%.

b) Quaternierung

In einem 500-ml-Stahlautoklaven wurden 507 g (1 mol) Aminopolyol aus Beispiel 3a, 100 g Isopropylalkohol, 100 g Wasser und 98 g (1 mol) Phosphorsäure vorgelegt. Anschließend wurde die Reaktionsmischung auf 80°C erhitzt und innerhalb von 2 h 220 g (5 mol) Ethylenoxid (EO) eindosiert, wobei sich ein autogener Druck von 5 bar einstellte. Nach Abschluß der Reaktion wurde das Druckgefäß entspannt und das Lösungsmittel im Wasserstrahlvakuum abdestilliert. Die Ausbeute an EOquaterniertem Aminopolyol in Form des Phosphat-Salzes betrug 98% der Theorie.

6 Beispiel 4

a) Ringöffnung

Beispiel 1a wurde unter Einsatz von insgesamt 240 g (1 mol, bezogen auf Epoxidsauerstoffgehalt) Sojaölepoxid (Edenor® D81, Epoxidsauerstoffgehalt 6,7 Gew.-%, Henkel KGaA, Düsseldorf/FRG) und 195 g (1 mol) N-Methylglucamin wiederholt. Das Aminopolyol wurde in praktisch quantitativer Ausbeute als hellgelb gefärbtes Öl erhalten; der Restepoxidsauerstoffgehalt betrug 0,1 Gew.-%.

b) Quaternierung

Analog Beispiel 3b wurden 1125 g (1 mol) Aminopolyol aus Beispiel 4a, 200 g Isopropylalkohol, 200 g Wasser und 98 g (1 mol) Phosphorsäure vorgelegt und mit 220 g (5 mol) Ethylenoxid (EO) umgesetzt. Die Ausbeute an EO-quaterniertem Aminopolyol in Form des Phosphat-Salzes betrug 95% der Theorie.

Patentansprüche

1. Quaternierte Aminopolyole, dadurch erhältlich, daß man

a) Epoxidverbindungen mit Aminozuckern der Formel (I),

in der Z für einen Glykosid- oder Oligoglykosidrest mit 1 bis 10 Glykoseeinheiten und R¹ für Wasserstoff, einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen steht, einer Ringöffnung unterwirft und b) anschließend in an sich bekannter Weise mit

b) anschließend in an sich bekannter Weise mit Alkylierungsmitteln oder Alkylenoxiden quaterniert.

2. Verfahren zur Herstellung von quaternierten Aminopolyolen, bei dem man

a) Epoxidverbindungen mit Aminozuckern der Formel (I),

in der Z für einen Glykosid- oder Oligoglykosidrest mit 1 bis 10 Glykoseeinheiten und R¹ für Wasserstoff, einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen steht, einer Ringöffnung unterwirft und

b) anschließend in an sich bekannter Weise mit Alkylierungsmitteln oder Alkylenoxiden quaterniert.

3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Epoxide von Olefinen der Formel (II) einsetzt,

$$R^2 - CH = CH - R^3 \quad (II)$$

in der R^2 für einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen und R^3 für Wasserstoff oder R^2 steht.

4. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Epoxide von ungesättigten Fettsäureniedrigalkylestern der Formel (III) einsetzt,

7

in der R⁴CO für einen ungesättigten Acylrest mit 16 bis 22 Kohlenstoffatomen und R⁵ für einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht.

5. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekenn- 5 zeichnet, daß man Epoxide von ungesättigten Fettsäureglycerinestern der Formel (IV) einsetzt,

in der R⁶CO, R⁷CO und R⁸CO unabhängig vonein- 20 ander für ungesättigte Acylreste mit 16 bis 24 Kohlenstoffatomen stehen.

6. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Aminozucker Glucamin oder N-Methylglucamin einsetzt.

7. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man die Epoxide und die Aminozukker im molaren Verhältnis von 1:0,5 bis 1:1,5 - bezogen auf den Epoxidgehalt - einsetzt.

8. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekenn- 30 zeichnet, daß man die Ringöffnung bei Temperaturen von 80 bis 150° C durchführt.

9. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Alkylierungsmittel Methylhalogenide, Dimethylsulfat oder Dimethylphosphat 35 einsetzt.

10. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Aminopolyole und Alkylierungsmittel im molaren Verhältnis von 1:0,5 bis 1:1 einsetzt.

11. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Aminopolyole und Alkylenoxide im molaren Verhältnis von 1:1 bis 1:10 einsetzt.

12. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man die Quaternierung in Anwesenheit eines kurzkettigen aliphatischen Alkohols durchführt.

13. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man die Quaternierung bei einer Temperatur im Bereich von 30 bis 100°C und einem 50 Druck von 1 bis 10 bar durchführt.

14. Verwendung der quaternierten Aminopolyole nach Anspruch 1 zur Herstellung von Antistatika für textile Flächengebilde.

55

60